

# ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Autorizzato

- Toltrazuril

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

ZURITOL 25 MG/ML SOLUTION FOR USE IN DRINKING WATER FOR CHICKENS

Zuritol 25 mg/ml solução oral para administração na água de bebida para galinhas

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

polli

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

25.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

- 

**polli**

- uova. no withdrawal period

Not for use in birds producing or intended to produce eggs for human consumption.

Do not use within 6 weeks before the start of the laying period.

- carni e frattaglie. 16 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP51BC01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

22/05/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

493/01/12DFVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

24/09/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0234/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Bulgaria Estonia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Polonia Portogallo Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.